

PROCEDURA POBIERANIA KRWI PEŁNEJ DO PROBÓWEK

1. Pacjent nie musi być na czczo
2. Krew pobierana jest standardowo z żyły
3. Krew należy pobrać do probówki z odczynnikiem EDTA (np. probówka morfologiczna), po pobraniu krew w probówce dobrze wymieszać przez kilkukrotne odwrócenie probówki typu góra-dół
4. Minimalna ilość krwi potrzebna do badania genetycznego molekularnego to 1 ml, jednakże w przypadku niektórych badań (np. w kierunku łamliwego chromosomu X) konieczne jest pobranie większej objętości krwi (np. 7 ml) – wskazany jest kontakt z MEDGEN w celu ustalenia objętości krwi koniecznej do wykonania badania
5. Opisanie probówki z krwią:
 - probówkę należy podpisać czytelnie, drukowanymi literami: imieniem i nazwiskiem Pacjenta oraz numerem PESEL, a w przypadku jego braku datą urodzenia, lub
 - przykleić unikalny dla Pacjenta kod kreskowy (kod kreskowy musi być również przyklejony na skierowaniu na badanie dla danego Pacjenta)
6. Probówkę z krwią należy do transportu odpowiednio zabezpieczyć np. koperta typu bąbelkowego
7. Przed transportem krew można przechowywać do 4 dni w części chłodzącej lodówki
8. NIE ZAMRAŻAĆ KRWI!!!
9. Probówkę z krwią wraz z wypełnionym skierowaniem na badanie molekularne oraz podpisanym formularzem "Deklaracja świadomej zgody na badanie molekularne" należy przesłać na adres MEDGEN.